(19)日本国特許庁·(JP)

(12)公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-41206 (43)公開日 平成6年(1994)2月15日

技術表示箇所 F I 庁内整理番号 識別記号 (51) Int. Cl. 5 7442-4J MBC COSF 2/10 7442-41 MAT 2/00 7242-4.1 MEO 4/34 7242-4J MLN 20/04 7242-4J 最終頁に続く 審査請求 未請求 請求項の数54 (全13頁) MI.P (71)出願人 590002035 ローム アンド ハース カンパニー 特願平5-9374 (21)出願番号

平成5年(1993)1月22日 (22) 出願日

(31)優先権主張番号 823733 (32) 優先日

1992年1月22日 米国 (US) (33) 優先権主張国

ROHM AND HAAS COMPA

NY アメリカ合衆国ペンシルバニア州フイラデ ルフイア, インデイペンデンス モール ウエスト (番地なし)

ノーマン リー ホリー (72)発明者

アメリカ合衆国ペンシルバニア州ペンズ パーク, チェリー レーン 901

(74)代理人 弁理士 浅村 皓 (外3名)

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】カルボン酸単量体の高温水性重合方法

(57)【要約】

【目的】 低分子量および狭い分子量分布を有するカル ボン酸重合体を造るためのエチレン性不飽和カルボン酸 単量体の高温水性重合方法を提供する。

【構成】 高圧下、約130~約240℃の温度におい て、水を含有する反応器中に、カルボン酸単量体または それらの水溶液および開始剤またはその水溶液を、水が 常に反応混合物の少なくとも35重量%になるようにし て供給し、反応混合物を前記温度に維持して重合体を生 成させる。

【特許請求の範囲】

(a) 高圧下、約130℃~約240℃ [請求項1] の範囲の温度において、水を含有する反応器中に、

(i) 1種またそれ以上のカルボン酸単量体またはそれ ちの水溶液、および (i i) 前記単量体の遊離基重合を 開始させるための有効量の開始剤またはその水溶液を、 水が常に反応混合物の少なくとも35重量%になるよう にして供給することにより、反応混合物を生成させ、そ して

(b) 反応混合物を前記温度範囲に維持して重合体生成 10 1 に記載の方法。 物を生成させることから成る、カルボン酸単量体の水性 重合方法。

【請求項2】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量体 が、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、無水マレ イン酸、イタコン酸、クロトン酸、およびフマル酸から 成る群から選ばれる、請求項1に記載の方法。

【請求項3】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量体 が、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、および無 水マレイン酸から成る群から選ばれる、請求項2に記載 の方法。

【請求項4】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量体 が、アクリル酸およびメタクリル酸から成る群から選ば れる、請求項3に記載の方法。

【請求項5】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量体 が、少なくとも部分的に中和されている、請求項1に記 載の方法。

【請求項6】 開始剤が、過酸化水素、 t ープチルハイ ドロバーオキサイド、およびジーターシャリブチルバー オキサイドから成る群から選ばれる、請求項1に記載の 方法。

【請求項7】 反応混合物が、反応性基質の約50重量 %以下を含有する、請求項1に記載の方法。

【請求項8】 反応混合物が、反応性基質の約10~約 30重量%を含有する、請求項1に記載の方法。

【請求項9】 反応性基質が、ポリ(エチレングリコー ル)、ポリ(プロピレングリコール)、ポリサッカライ ド、および砂糖から成る群から選ばれる、請求項7に記 載の方法。

【請求項10】 反応性基質がポリ (エチレングリコー ル) である、請求項7に記載の方法。

【請求項11】 反応性基質が砂糖である、請求項7に 記載の方法。

【請求項12】 温度範囲が約140℃~約230℃で ある、請求項1に記載の方法。

【請求項13】 温度範囲が約150℃~約220℃で ある、請求項1に記載の方法。

【請求項14】 重合体生成物が、10、000以下の M。および2.5以下の多分散系を有している、請求項 1に記載の方法。

人下の多分散系を有している、請求 ом. および2. 項1に記載の方法。

【請求項16】 重合体生成物が、600~5,000 のM、および2.5以下の多分散系を有している、請求 項1に記載の方法。

(i i i) 1種またはそれ以上のモノ 【請求項17】 エチレン性不飽和のカルボキシル基のない単量体または それらの水溶液を、全カルボン酸単量体に基づいて20 重量%以下のレベルにおいて更に含有している、請求項

【請求項18】 モノエチレン性不飽和のカルボキシル 基のない単量体が、アクリル酸のC₁ -C₄ アルキルエ ステル、メタクリル酸のC₁ - C₄ アルキルエステル、 アクリル酸のヒドロキシアルキルエステル、メタクリル 酸のヒドロキシアルキルエステル、アクリルアミド、メ タクリルアミド、Nーターシャリプチルアクリルアミ ド、Nーメチルアクリルアミド、N, Nージメチルアク リルアミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、 アリルアルコール、アリルスルホン酸、アリルホスホン 酸、ビニルホスホン酸、ジメチルアミノエチルアクリレ ート、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ホスホエ チルメタクリレート、N-ビニルピロリドン、N-ビニ ルホルムアミド、N-ビニルイミダソール、酢酸ビニ ル、スチレン、スチレンスルホン酸およびそれらの塩、 ビニルスルホン酸およびそれらの塩、および2-アクリ ルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸およびその塩 から成る群から選ばれる、請求項17に記載の方法。 【請求項19】 方法が連続法である、請求項1に記載 の方法。

【請求項20】 約2~約45分間の滞留時間を提供す る、請求項19に記載の方法。

【請求項21】 反応性基質または反応性基質の水溶液 を供給することを更に包含する、請求項19に記載の方

【請求項22】 反応性基質が、ポリ(エチレングリコ ール)、ポリ (プロピレングリコール)、ポリサッカラ イド、および砂糖から成る群から選ばれる、請求項21 に記載の方法。

【請求項23】 反応性基質がポリ(エチレングリコー 40 ル) である、請求項21に記載の方法。

【請求項24】 反応性基質が砂糖である、請求項21 に記載の方法。

(c) 重合体生成物を、1 つまたそれ [請求項25] 以上の下流の反応器に排出し、

- (d) i) 反応生成物に、1種またはそれ以上の開始剤 または還元剤を添加し、そして
- i i) 反応生成物を高温度に維持することによって、重 合体生成物の残留単量体含量を減少させることを更に包 含している、請求項1に記載の方法。
- 【請求項15】 重合体生成物が、500~8,000 50 【請求項26】 1種またはそれ以上の下流の反応器

が、管状、タンク、スクラップ・ウォール、プラグー フロー、および連続式の反応器から成る群から選ばれ る、請求項25に記載の方法。

【請求項27】 下流の反応器がCSTRである、請求項25に記載の方法。

【請求項28】 重合体生成物に、全カルボン酸単量体 に基づいて、1種またはそれ以上の関始剤または還元剤 の約0.1~約2モル%を形加することによって、残留 単塩体のレベルを被少させる、請求項25に記載の方 先

【請求項29】 重合体生成物に、全カルボン酸単量体 に基づいて、過硫酸塩の約0.5~約1モル%を添加す ることによって、残留単量体のレベルを減少させる、請 求項25に配載の方法。

【請求項30】 重合体生成物を約80~約240℃の 温度に維持する、請求項25に記載の方法。

【請求項31】 重合体生成物を約80~約180℃の 温度に維持する、請求項25に記載の方法。

【請求項32】 重合体生成物を約90~約140℃の 温度に維持する、請求項25に記載の方法。

【請求項33】 (a) 高圧下、約130℃~約240 ℃の範囲の温度において、水を含有する反応器中に、

(i) 1種またそれ以上のカルボン酸単量体またはそれ らの水溶液、および (i i) 前記単量体の遊離基重合を 開始させるための有効量の開始利またはその水溶液を、 水が常に反応混合物の少なくとも35重量%になるよう にして供給することにより、反応混合物を生成させ、そ

して (b) 反応混合物を前記温度範囲に維持して重合体生成 物を生成させる工程から成る方法によって製造された、 10,000以下のM。を有する重合体生成物。

【請求項34】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量 体が、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、無水マ レイン酸、イタコン酸、クロトン酸、およびフマル酸か ら成る群から選ばれる、請求項33に記載の重合体生成

【請求項35】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量 体が、アクリル酸、メタクリル酸、マレイン酸、および 無水マレイン酸から成る群から適ばれる、請求項33に 記載の重合体生成物。

【請求項36】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量 体が、アクリル酸およびメタクリル酸から成る群から選 ばれる、請求項33に記載の重合体生成物。

【請求項37】 1種またはそれ以上のカルボン酸単量 体が、少なくとも部分的に中和されている、請求項33 に記載の監合体生成物。

【請求項38】 開始剤が、過酸化水素、t - ブチルハ イドロパーオキサイド、およびジーターシャリブチルバ ーオキサイドから成る群から選ばれる、請求項33に記 数の重合体生成物。

【請求項39】 (i i) 1種またはそれ以上のモノ エチレン性不飽和のカルボキシル基のない単量体または それらの水溶液を、全カルボン酸単量体に基づいて20 重量%以下のレベルにおいて更に含有している、請求項 33に配載の重合体生成物。

【請求項40】 モノエチレン性不飽和のカルボキシル 基のない単量体が、アクリル酸のC₁ - C₄ アルキルエ ステル、メタクリル酸のC₁ -C₄ アルキルエステル、 アクリル酸のヒドロキシアルキルエステル、メタクリル 10 酸のヒドロキシアルキルエステル、アクリルアミド、メ タクリルアミド、Nーターシャリブチルアクリルアミ ド、N-メチルアクリルアミド、N,N-ジメチルアク リルアミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、 アリルアルコール、アリルスルホン酸、アリルホスホン 酸、ビニルホスホン酸、ジメチルアミノエチルアクリレ ート、ジメチルアミノエチルメタクリレート、ホスホエ チルメタクリレート、N-ビニルピロリドン、N-ビニ ルホルムアミド、Nービニルイミダゾール、酢酸ビニ ル、スチレン、スチレンスルホン酸およびそれらの塩、 20 ビニルスルホン酸およびそれらの塩、および2-アクリ ルアミドー2-メチルプロパンスルホン酸およびその塩

ルアミドー2ーメチルプロパンスルホン酸およびその塩 から成る群から選ばれる、請求項39に記載の重合体生 成物。

【請求項41】 反応混合物が、反応性基質の約50重量%以下を含有する、請求項33に記載の重合体生成

【請求項42】 反応混合物が、反応性基質の約10~ 約30重量%を含有する、請求項41に記載の重合体生 成物。

(1請求項43] 反応性基質が、ポリ (エチレングリコール)、ポリ (ブロピレングリコール)、ポリサッカライド、および砂糖から成る群から選ばれる、請求項41 に記載の重合体生成物。

□ 記載が単ロドエルが。 【請求項44】 反応性基質がポリ(エチレングリコール)である、請求項41に記載の重合体生成物。

【請求項45】 反応性基質が砂糖である、請求項41 に記載の重合体生成物。

【請求項46】 温度範囲が約140℃~約230℃である、請求項33に記載の重合体生成物。

(6) 【請求項47】 温度範囲が約150℃~約220℃である、請求項33に記載の重合体生成物。

【請求項48】 重合体生成物が、10,000以下の M。および2.5以下の多分散性を有している、請求項 33に記載の重合体生成物。

【請求項49】 重合体生成物が、500~8,000 のM。および2.5以下の多分散性を有している、請求 項33に記載の重合体生成物。

[請求項50] 重合体生成物が、600~5,000 のM、および2.5以下の多分散性を有している、請求 50 項33に記載の重合体生成物。 【請求項51】 請求項33の重合体生成物を含有す る、洗剤添加剤。

請求項33の重合体生成物を含有す 【請求項52】 る、顔料分散剤。

【請求項53】 請求項33の重合体生成物を含有す る、水処理用添加剤。

【請求項54】 請求項33の重合体生成物から成る、 スケール防止剤。

【発明の詳細な説明】

【0001】本発明は、低分子量のカルボン酸重合体の 10 製造方法に関する。特に、本発明は、約10,000以 下の数平均分子量(M。)および2.5以下の多分散系 (polydispersity) [重量平均分子量 (M.) : 数平均分子量の比] を有する重合体を生成す る高温水性重合方法に関する。

【0002】低分子量のカルボン酸重合体が、有用な洗 剤添加剤、再沈積防止剤、硬表面クリーナー (hard surface cleaners)、スケール防止 剤 (scale inhibitors)、顔料分散 剤、水処理用添加剤等であることは知られている。しか 20 し、カルボン酸単量体特にアクリル酸の非常に低分子量 の重合体の製造は、難しい仕事であることがわかった。 【0003】ある種の適用、例えば洗剤添加剤において は、カルボン酸重合体が生分解性であることがますます 重要になった。分子量が減少すると生分解性が増加する ことは知られている。それ故、非常に低分子量の重合体 を製造する方法は、生分解性重合体生成物への道筋を提 供する。

【0004】他の適用、例えば水処理においては、重合 体生成物は、狭い分子量分布すなわち多分散系を有する ことが特に重要である。多分散系は、重合体混合物の高 分子量画分(fraction)が増加するにつれて急 速に上昇する。低分子量重合体を造るように設計された 多くの方法においては、高分子量画分が観察される。何 故なら、鎖ー鎖カップリング (chain-chain coupling) および枝分れ化 (branchi ng) についての調節が不充分であるからである。これ らの高分子量画分は、重合体生成物の粘度特性を支配す る傾向があり、そして重合体の性能を減じる。低分子量

の重合体を造るように設計された他の方法は、二量体お 40 よび三量体の過剰量を生成させ、これらはまた、重合体 の性能を減じる。これらの副生成物は、重合体混合物の 粘度特性についてほとんど影響を有しない。しかし、こ れらは、重合体生成物の性質をもはや示さないような数 平均分子量に影響する。

【0005】鎖一鎖カップリングおよび枝分れ化に加え て、低分子量重合体生成物を製造するための方法は、重 合体生成物の残留単量体含量を減少させるのに用いられ た方法から生じる高い多分散系を有する傾向がある。重 合体混合物の残留単量体含量を減少する方法には、追加 50

の開始剤を用いる後重合(post-polymeri zation)、高温において時間を延ばして保つこ と、および共単量体の脱除剤(scavengers) の使用、が包含される。これらの方法の全ては、分子量 分布を広くする。それ故、重合体混合物は、最初には充 分に低い多分散系を有していなければ、残留単量体の含 量を減少させるのに用いた方法は、生成物の多分散系を 許容できないレベルに上げることになる。

【0006】狭い分子量分布を有する低分子量の重合体 を造るための、あまり費用のかからない、効率的な、そ して環境上健全な方法が、長い間技術的に探求されてき

【0007】低分子量の重合体を達成させる1つの方法 は、効率的な連鎖移動剤の使用によってであるが、この やり方はいくつかの欠点を有している。このやり方で は、連鎖移動剤の構造を重合体鎖の中に導入してしま - う。これは望ましくないことである。何故なら、分子量 が減少するのにつれて、その構造は、重合体の性質に対 する影響を増加させるからである。更に、通常使用され る連鎖移動剤はメルカプタン類である。これらの物質 は、高価であり、かつそれらの存在と関連して悪臭を有 している。他の通常の連鎖移動剤は、次亜リン酸塩類、 重亜硫酸塩類およびアルコール類である。これらはま た、方法にコストを加え、重合体に官能基を与え、生成 物に塩を導入し、そして生成物を分離工程にかける必要

【0008】製造される重合体の分子量を低下させる他 の方法は、開始剤の量の増加による方法である。このや り方は、製造にかなりのコストを加え、そして重合体鎖 の分解、架橋、および生成物中に残留する未反応開始剤 の高レベルを生じる。更に、開始剤の高レベルは、多く の適用において性能に有害であることが知られている重 合体混合物中の塩副生成物の高レベルを生じる。同じこ とは、メタ重亜硫酸塩のような鎖停止剤についても真実 である。水性重合のための好ましい遊離基開始剤の中に は、過酸化水素がある。これは、比較的安価であり、低 毒性を有し、かつ有害な塩副生成物を造らない。しか し、過酸化水素は、慣用の重合温度において効率よく分 解しない、そして充分な遊離基を発生させるために大量 を用いて重合を行わなければならない。

【0009】また、分子量を調節するための手段方法と して、開始剤の高レベルと共に、金属イオンの高レベル が、試みられた。この方法は、米国特許第4,314, 044号に数示されている。この特許方法においては、 開始剤:金属イオンの比は、約10:1~約150:1 であり、そして開始剤は、単量体の全重量に基づいて、 約0.5~約35%存在している。しかし、そのような やり方は、重合体生成物に金属イオン汚染物を許容しな いいくつかの生成物例えば水処理用重合体には不適当で ある。更に、通常は、金属イオンの存在に起因して、生 成物は変色する。

【0010】 更に経済的に重合体を製造する1つの方法 ・は、それらを塊状重合法(bulkpolymeriz ation)によって造ることである。しかし、連鎖移 動剤の不存在におけるアクリル系単量体の塊状重合は、 一般的に、多くの適用のために適当でない高分子量の生 成およびゲルの生成へと導く。

【0011】同様に、低分子量重合体の製造の経済的に 有利な方法は、連続法による方法である。以前に知られ ている連続法は、塊状法または非水溶媒法のいずれかで 10 ある。塊状法の有する問題は、効率的な連鎖移動剤の不 存在における分子量の調節が失われることである。ま た、非水溶媒法は、原料、溶剤を取扱う装置および生成 物の分離に起因する増加したコストの問題を有する。 [0012] ブランド等 (Brand et al.) の米国特許第4,546,160号には、アクリル系単 最体の重合のための高温連続塊状法が開示されている。 この方法においては、単量体の全量に基づいて25重量 %以下、好ましくは約0~約15重量%、が高沸点溶媒 であることが許されている。溶媒は、100℃以上、好 20 ましくは150℃以上の沸点を有している。 開示された 容媒には、芳香族アルコール、アルコール類およびグリ コールエーテル、エステル、および混合エーテルおよび エステルが包含される。開示された他の溶媒は、芳香族 溶媒例えばトルエン、キシレン、クメン、およびエチル ベンゼンである。更に、最少の反応が存在するならば、 いくらかのグリコール類例えばエチレングリコール、ブ ロピレングリコールおよびブチレングリコール、および それらのポリエーテル類似物を使用してもよい。好まし い溶媒は、セロソルプアセテートおよびイソパラフィン 30 系炭化水素である。

[0013] Journal of Applied Polymer Science, Vol. 42, p2 1 1 1 - 2 1 1 9(1 9 9 1)において、スピチャ(S pychaj) およびハミエレック (Hamiele c) は、高温においてアクリル酸の水溶液の連続的な重 合を試み不成功であったことを開示している。彼等の試 みの結果は、主反応生成物として、二量体、三量体およ び四量体の混合物であった。

【0014】ハミエレック等 (Hamielec et 40 al.) の米国特許第4, 414, 370号には、ス チレンとアクリル酸との重合のための高温連続塊状法が 開示されている。この方法においては、全単量体に基づ いて20重量%まで、好ましくは約1~約10重量%、 が高沸点溶媒であることが許されている。開示された溶 媒は、ポリアルコキシモノアルカノール類、例えば2-エトキシエタノール、類似のブチルセロソルブおよびセ ロソルブアセテートから遊導されポリアルコキシモノア ルカノール類である。好ましい溶媒は、ジエチレングリ コールモノエチルエーテルである。

【0015】シュミット等 (Schmit et a 1.) の米国特許第4,529,787号には、芳香族 単量体およびアクリル系単量体の重合のための高温連続 塊状法が開示されている。この方法においては、単量体 の全量に基づいて25重量%まで、好ましくは約0~約 15重量%、が高沸点溶媒であることが許されている。 溶媒は、100℃以上、好ましくは150℃以上の沸点 を有している。開示された溶媒には、芳香族アルコー ル、脂肪族アリコール、アルコールおよびグリコールの エーテル類、エステル類およびエーテル類およびエステ ル類の混合物である。開示されている他の溶媒は、芳香 族溶媒例えばトルエン、キシレン、クメンおよびエチル ベンゼン;およびグリコール例えばエチレングリコー ル、プロピレングリコールおよびプチレングリコールお よびそれらのポリエーテル類似物である。好ましい溶媒 は、グリムおよびジグリム特にエチレングリコールジメ チルエーテルおよびジエチレングリコールジメチルエー

- テルである。 【0016】ハムブレヒト等 (Hambrecht e t al.) の米国特許第4, 914, 167号には、
- (a) 次の化合物の1種またはそれ以上の50~99重 量%:アクリル酸、メタクリル酸、クロトン酸、ビニル アクチック [スィク] 酸 (vinylactic [si c] a c i d)、およびビニルホスホン酸; (b) 前記 (a) と共重合可能な共単量体の0.5~5重量%(こ **れらには、スチレン、αーメチルスチレン、アクリル酸** またはメタクリル酸と1価アルコールまたは多価アルコ ールとのエステル、マレイン酸とC₁ ーC₁₀アルカノー ルとのモノエステルおよびジエステル、αーオレフィ ン、アリルアルコール、酢酸ビニル、アクリル酸n-ブ チル、アクリル酸2-エチルヘキシル、アクリル酸ヒド ロキシブロビル、スチレン、N-ビニルピロリ ドンおよ びビニルブチルエーテル、が包含される);および
- (c) 無水マレイン酸、マレイン酸、フマル酸、および イタコン酸から選ばれた共単量体の0~49重量%から 成る、共重合体および3元共重合体の無溶媒高温製造方 法が開示されている。得られた重合体は、DIN53, 726により、2%DMF溶液として、18~33のK 値(K-value)を有している。比較例として、ア クリル酸を水溶液として100℃で重合し、得られた重 合体は、1%水溶液で測定して40のK値を有してい
 - 【0017】ヨーロッパ特許出願第0,412,389 号 (EPO, 412, 389) には、革処理用共重合体 の製造のための高温塊状共重合が開示されている。これ らの共重合は、80~300℃の温度で溶媒の不存在に おいて行われており、開示されている分子量は、500 ~20,000である。共単量体は、約等モル量で使用 され、そして(a) C。 - C.。モノオレフィンおよび
- (b) エチレン性不飽和の無水 C。 C。 ジカルボン酸

から選ばれている。

【0018】本発明の目的は、低分子量カルボン酸重合 体の高温水性製造方法を提供することである。

【0019】更に、本発明の目的は、有機溶媒の使用を . 必要としない、または得られる重合体の分子量を調節す る手段としての効率的な連鎖移動剤の使用を必要としな い、高温水性重合方法を提供することである。

【0020】本発明の他の目的は、10,000以下の 数平均分子量を有するポリカルボン酸を生成する高温水 性重合法を提供することである。

【0021】本発明の他の目的は、10,000以下の 数平均分子量および2.5以下の多分散系を有するポリ カルボン酸の水性重合体混合物を提供することである。 【0022】本発明の他の目的は、生成物の多分散系を 許容できないレベルに上昇させることなしに、残留単量 体のレベルを減少させている、充分に低い多分散系を有

する重合体混合物を提供することである。 【0023】本発明のその他の目的は、本明細書の記載 および特許請求の範囲の記載から、当業者には明らかで

【0024】発明の概要

本発明は、低分子量ポリカルボン酸の高温水性製造方法 を提供する。更に詳細には、本発明は、

- (a) 高圧下、約130℃~約240℃の範囲の温度に おいて、水を含有する反応器中に、(i) 1種またそれ 以上のカルボン酸単量体またはそれらの水溶液、および (i i) 前記単量体の遊離基重合を開始させるための有 効量の開始剤またはその水溶液を、水が常に反応混合物 の少なくとも35重量%になるようにして供給すること により、反応混合物を生成させ、そして
- (b) 反応混合物を前記温度範囲に維持して重合体生成 物を生成させることから成る、カルボン酸単量体の水性 重合方法を提供する。

【0025】発明の詳細

本発明は、カルボン酸単量体の高温水性重合方法を提供 する。本発明の方法は、バッチ法(batch pro cess)、半連続法または連続法として行うことがで きる。本発明の方法は、反応混合物の少なくとも35重 量%が水であることが必要であり、そして約130℃~ 約240℃で行われる。本発明の方法により、低分子 量、狭い多分散系、および低い塩含量、を有する重合体 生成物が製造される。

【0026】本発明に適当であるカルボン酸単量体の1 つのクラスは、C。-C。モノエチレン性不飽和モノカ ルボン酸、およびそれらのアルカリ金属塩およびアンモ ニウム塩である。C。-C。モノエチレン性不飽和モノ カルボン酸には、アクリル酸(AA)、メタクリル酸、 クロトン酸、ビニル酢酸、およびアクリルオキシブロビ オン酸、が包含される。アクリル酸およびメタクリル酸 は、好ましいモノエチレン性不飽和モノカルボン酸単量 50

体である。

【0027】本発明に適当であるカルボン酸単量体の他 のクラスは、C。-C。モノエチレン性不飽和ジカルボ ン酸、およびそれらのアルカリ金属塩およびアンモニウ ム塩、およびシスージカルボン酸の無水物である。 適当 な例には、マレイン酸、無水マレイン酸、イタコン酸、 メサコン酸、フマル酸、およびシトラコン酸、が包含さ れる。無水マレイン酸およびイタコン酸は、好ま しいモ ノエチレン性不飽和ジカルボン酸単量体である。

- 【0028】本発明に有用な酸単量体は、それらの酸形 態、または酸のアルカリ金属塩またはアンモニウム塩の 形態のものである。単量体の酸を中和するのに有用な適 当な塩基には、水酸化ナトリウム、水酸化アンモニウ ム、および水酸化カリウム、が包含される。酸単量体 は、0~約50%、好ましくは0~約20%のレベルに 中和させる。最も好ましくは、カルボン酸単量体は、中 和していない形態で使用する。カルボン酸単量体の部分 的中和は、反応装置の部分の腐食を緩和するが、 しかし 単量体の重合体生成物への転化を減少させる。 単量体 は、重合前にまたは重合中に中和する。重合体生成物
- は、しばしば、それらの部分的なまたは完全な中和形態 において特に有用である。

【0029】更に、全重合性単量体の20重量%以下 が、モノエチレン性不飽和のカルボキシル基のない単量 体であってよい。適当なモノエチレン性不飽和のカルボ キシル基のない単量体は、カルボン酸単量体と共重合し なければならない。本発明に適当である典型的なモノエ チレン性不飽和のカルボキシル基のない単量体には、ア クリル酸またはメタクリル酸のアルキルエステル、例え ばアクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸ブ チル、メタクリル酸メチル、メタクリル酸エチル、メタ クリル酸ブチル、およびメタクリル酸イソブチル;アク リル酸またはメタクリル酸のヒドロキシアルキルエステ ル、例えばアクリル酸ヒドロキシエチル、アクリル酸ヒ ドロキシプロビル、メタクリル酸ヒドロキシエチル、お よびメタクリル酸ヒドロギシプロピル:アクリルアミ ド、メタクリルアミド、Nーターシャリプチルアクリル アミド、Nーメチルアクリルアミド、N, Nージメチル アクリルアミド ; アクリルニトリル、メタクリロニトリ ル、アリルアルコール、アリルスルホン酸、アリルホス ホン酸、ビニルホスホン酸、アクリル酸ジメチルアミノ エチル、メタクリル酸ジメチルアミノエチル、メタクリ ル酸ホスホエチル、Nービニルピロリドン、Nービニル ホルムアミド、N-ビニルイミダゾール、酢酸ビニル、 スチレン、スチレンスルホン酸およびそれらの塩、ビニ ルスルホン酸およびそれらの塩、および2-アクリルア ミドー2-メチルプロパンスルホン酸およびその塩、が 包含される。

【0030】本発明方法のための適当な開始剤は、重合 温度において少なくとも1秒の半減期(half‐li

(e) を有する任意の従来の遊離基開始剤である。好ま しくは、開始剤は、反応温度において、約1秒~約2時 。間、最も好ましくは約10秒~約45分の半減期を有す る。これらの高温開始剤には、酸素、過酸化水素、ある 種のアルキルハイドロパーオキサイド、ジアルキルパー オキサイド、過酸エステル(peresters)、パ ーカーボネート (percarbonate)、ケトン パーオキサイド、およびアソ開始剤、が包含されるが、 しかしこれらに限定はされない。 いくつかの適当な開始 剤の特別の例には、過酸化水素、t-ブチルハイドロパ 10 ーオキサイド、ジーターシャリブチルパーオキサイド、 ターシャリアミルハイドロパーオキサイド、およびメチ ルエチルケトンパーオキサイド、が包含される。開始剤 は、通常、全重合性単量体の重量に基づいて、約0.0 5~約25%の量において使用する。好ましい範囲は、 全重合性単量体の約0.5~約20重量%である。

【0031】また、水溶性レドックス開始剤(redo x initiators) を使用してもよい。これら の開始剤には、適当な酸化剤例えば上述の熱開始剤と共 に使用された、重亜硫酸ナトリウム、亜硫酸ナトリウ ム、イソアスコルビン酸、ホルムアルデヒドースルホキ シル酸ナトリウム等、が包含されるが、しかしこれらに 限定されない。使用するならば、レドックス開始剤は、 全単量体の重量に基づいて、0.05~8%の量で使用 する。好ましい範囲は、全単量体の約0.5~約5重量 %である。これらの開始剤の多くのものは、重合体生成 物中に塩副生成物を導入する。使用するときは、これら の開始剤のレベルは、最少にすることが好ましい。

【0032】単量体は水溶液として重合させる。反応混 合物は、溶媒として、少なくとも35~約95重量%の 30 水、好ましくは少なくとも40~約80重量%の水、最 も好ましくは少なくとも40~約60重量%の水、を含 有しなければならない。 反応混合物中の水の重量%が減 少するにつれて、特に35%以下において、得られる重 合体混合物の多分散系(D) は増加する。これは、工程 内の固体の高レベルに起因する鎖-鎖カップリングおよ び枝分れ化に起因しているらしい。水として反応混合物 の少なくとも35重量%を維持することにより、これら の問題は緩和する。反応混合物の95重量%以上の水の レベルにおいては、重合は実際的でなくなる。反応混合 40 物の35~95重量%を構成する水は、別に供給して、 または反応混合物の他の成分の1種またはそれ以上の溶 媒として、最初に反応混合物中に入れてよい。

【0033】重合温度は、約130℃~約240℃、好 ましくは約140℃~約230℃、最も好ましくは約1 50℃~約220℃、の範囲である。約130℃以下の 温度においては、重合体の分子量が増加する。約240 ℃以上の温度においては、単量体から重合体への転化が 減少し、そして望ましくない副生成物が生成する。しば しば、これらの副生成物は、重合体混合物を変色させ、 50 は、いくつかの技術のいずれかにより減少させることが

それらを除くために精製工程を必要とする。

【0034】反応用溶媒として水を使用しているので、 高温の重合には、重合用反応器が高圧において操業でき るように装備されていることが必要である。一般的に、 約25~約2,000ポンド/平方インチ (psi)、 更に好ましくは約50~約1,000psiにおいて重 合を行うことが好ましい。

【0035】本発明方法は、以前に知られている他の技 術に頼ることなしに、低分子並の重台体を製造するのに 有効である。しかし、所望により、これらの技術を本発 明方法にとり入れることもできる。例えば、連鎖移動 剤、金属イオン、または鎖停止剤の使用である。 これら の技術は、本発明の高温水性重合方法と併用して実施し てもよいが、それらは、低分子量の重合体を得るには必 要なものではない。

【0036】本発明の他の態様においては、本発明方法 を、反応性基質(reactive substrat e) の存在において、1種またはそれ以上のカルボン酸 単量体を重合するのに使用することができる。 反応性基 質とは、反応条件下で、重合性単量体とグラフト化反応 またはエステル化反応をうける化合物のことである。こ れは、反応器の下部仕込み物(heel charg e) としてまたは別の供給物としてのいずれかで、適当 な反応性基質を反応混合物中に含有させることによって

達成させる。 【0037】適当な反応性基質である化合物は、水溶性 であり、かつ遊離基によって抜き取ることができる水素 原子を含有する化合物である。適当な反応性基質の例に は、多価アルコール、例えば砂糖、グリセロール、ポリ サッカライド、およびポリ (ビニルアルコール) :ポリ (エチレングリコール) ;ポリ (プロピレングリコー ル);およびある種のエステル例えばポリカブロラクト ン、が包含される。好ましくは、グラフト基質は、ポリ (エチレングリコール) (PEG)、ソルビトール、蔗 糖、グルコース、または他のモノー、オリゴーまたはポ リーサッカライド、である。

【0038】本発明方法と併用して反応性基質を使用す るときは、反応性基質は、反応混合物の約50重量%以 下のレベルにおいて存在させることができる。好ましく は、反応性基質を使用したときは、反応性基質は、反応 混合物の約10~約30重量%のレベルで存在させる。 反応性基質は、反応器の下部仕込み物 (heel ch arge)として、供給物として、またはそれらの両方 で、反応混合物中に入れることができる。

【0039】本発明方法は、一般的に、単量体から重合 体生成物への良好な転化率を生じる。しかし、特に連続 法においては、常にいくらかの残留単量体が存在する。 重合体混合物中の残留単量体のレベルが、特別な適用の ために許容できないほど高いならば、それらのレベル

- - -

できる。 【0040】 重合体混合物中の残留単量体のレベルを減 ・少させるための1つの普通の方法は、未反応単量体を化 学的に除去するのを助けることができる、1種またはそ れ以上の開始剤または還元剤の後重合用添加(post -polymerizationaddition) で ある。バッチ法においては、重合用反応器の中に、また は1つまたはそれ以上の下流の反応器の中に、そのよう な添加を行うことにより、残留単量体のレベルを減少さ せることができる。連続法においては、後重合用添加 は、反応器の内容物を1つまたはそれ以上の下流の反応 器に排出し、そして1種またはそれ以上の開始剤または 還元剤を重合体混合物に添加することによって行われ る。重合体混合物の残留単量体の含量を減少させる手段 として、1種またはそれ以上の開始剤または還元剤の後 重合用添加を行うのに適当な下流の反応器には、バッチ タンク反応器 (batch tank reactor s) およびプラグーフロー反応器(plugーflow reactors)、管状反応器(pipe rea ctors)、スクラップドーウォール反応器(scr 20 aped-wall reactors)、またはその 他の連続式反応器、およびそれらの組み合せ、が包含さ

【0041】好ましくは、開始剤または還元剤の後重合 用添加は、重合用反応器の温度において、または温度以 下において維持されている1つまたはそれ以上の下流の 反応器において行なう。重合体混合物の残留単量体の含 量を減少させるために適当な開始剤および還元剤は、当 業者によく知られている。特別な開始剤または還元剤の 選択は、それらが使用される温度およびそれらが特別の 30 温度において重合体混合物と接触する時間量に依存す る。一般的に、重合のために適している開始剤のどれで もが、また、重合体混合物の残留単量体の含量を減少さ せるために適している。また、開始剤または還元剤の後 重合用添加を、重合の温度よりも低い温度において行な うときは、低温開始剤例えば過硫酸塩を使用することが できる。一般的に、開始剤または還元剤の後重合用添加 は、80℃から重合が行なわれる温度までの範囲におけ る温度、好ましくは約80℃~約180℃の範囲におけ る温度、最も好ましくは約90℃~約140℃における 40 温度において行なう。

【0042】重合体混合物の残留単量体の含量を被少するための手段として新加する開始剤または還元剤のレベルは、できるだけ生成物の異物(contamination)を最小にするようにすべきである。一般的に、配合体混合物の残留単量体の含量を減少させるために添加する開始剤および還元剤のレベルは、重合性単量体の全量に基づいて、約0.1~約2.0モル%の範囲、そして好ましくは約0.5~約1.0モル%の範囲である。

【0043】一般的に、重合体混合物に、1種またはそれ以上の開始剤または還元剤の後重合用添加は、重合体 生成物の分子量および多分散系の両方を増加させる。本 発明方法は低多分散系を有する重合体混合物を結果とし て生じるので、開始剤または還元剤の後重合用添加に包 取する多分散系の増加は、重合体混合物の性能特性を有 飲に損なわない。

14

【0044】本発明方法は、低分子量および狭い多分散 系を有するボリカルボン酸を結果として生じる。更に、 0 本発明方法は、有機溶媒の除去を必要としない、そして 高レベルの塩を異物として含まない生成物を結果として 生じる。本発明方法は、10,000以下、好ましくは 500~8,000、そして最も好ましくは600~ 5,000の数平均分子量を有するボリカルボン酸を造 るのに使用することができる。重合体生成物の多分散系 は、約2.5以下、そして好ましくは約2.0以下であ

【0045】本発明の1つの態様においては、反応を連 統法として行なうことである。連統法は、連続式撹拌機 付きタンク反応器(continuous stirr edtank reactor:CSTR) 中で行うこ とができる。CSTRの使用は、反応体の連続添加およ び生成物の連続除去を可能にする。減少した操業コスト は、CSTR。を使用する1つの利点である。一般的 に、CSTRに、水および任意的にいくらかのグラフト 基質または少量の単量体を満たす。次いで、CSTRの 内容物を所望の温度に加熱し、そして供給物の供給を始 める。好ましくは、1種またはそれ以上の単量体、開始 剤、およびもし使用するならばグラフト基質のそれぞれ を、別々の流れとして供給する。供給物の添加速度は、 CSTRから生成物を除去する速度と等しくすべきであ り、その結果一定の容積が反応器に維持される。好まし くは、本発明方法の経済性を強化し、そして蒸気相の重 合が生起する頂部空間容積を最小にするために、最大の 容積において、またはその付近において、反応器を操業 する。供給物の添加速度は、少なくとも約2分間の平均 滞溜時間を提供するように調節すべきである。好ましく は、供給物は、約3分~約180分、そして最も好まし くは約5分~約60分の滞溜時間を提供するように調節

【0046】言及されている分子量は、特にことわりがなければ、ポリアクリル酸を使用するゲル透過クロマトグラフィー(gel permeation chromatography)によって測定した。

【0047】実施例1A

温度プローブ(temperature probe)、撹拌機、加熱用ジャケット、出口、および単量体 および開始剤の溶液用入口を備えた115mlCSTR の容積に、脱イオン外を満たした。撹拌機を難しそして 50 この水を200℃に加熱した。20重量%アクリル酸脱

イオン水溶液である単量体溶液、および2.0重量%過 酸化水素 (30%) 脱イオン水溶液である開始剤溶液の 、それぞれを、それぞれの入口を通して5.0m1/分の 速度でポンプを用いて同時にCSTRに入れた。これら の供給を始めたのと同時に出口を開いて、10.0ml /分の速度でCSTRの内容物を排出させ、それにより 全製造能力をあげてCSTR中のレベルを維持し、そし て10分間の滞溜時間を供するようにした。平衡におい て、アクリル酸の量は、単量体としてまたは重合体とし てのどちらかで、10%であり、そして後述の表1に固 10 体%として示した。

【0048】実施例1B

単量体溶液が40重量%アクリル酸脱イオン水溶液であ り、そして開始剤溶液が4.0重量%過酸化水素(30 %) 脱イオン水溶液であった以外は、実施例1Aの手順 に従った。平衡において、アクリル酸の量は、単量体と してまたは重合体としてのどちらかで、20%であり、 そして後述の表1に固体%として示した。

【0049】実施例1C

単量体溶液が6ml/分において供給した氷アクリル酸

であり、そして開始剤溶液が4m1/分において供給し た15重量%過酸化水素(30%)脱イオン水溶液であ った以外は、実施例1Aの手順に従った。平衡におい て、アクリル酸の量は、単量体としてまたは重合体とし てのどちらかで、60%であり、そして後述の安1 に固 体%として示した。

16

【0050】実施例1D

単量体溶液が、78重量%氷アクリル酸、20重量%無 水マレイン酸、0.6重量%過酸化水素、および1.4 重量%脱イオン水であった以外は、実施例1 Aの手順に 従った。この溶液を4ml/分において供給した。 開始 剤溶液は、2.5m1/分で供給した25重量%過硫酸 脱イオン水溶液であった。平衡において、アクリル酸お よび無水マレイン酸の量は、単量体としてまたは重合体 としてのどちらかで、70%であり、そして次の表1に 固体%として示した。

【表1】

表 1

実施例	固体(%)	M-	М.	D
1 A 1 B 1 C	10 20 60 70	2,130 2,560 9,750 11,800	1830 2170 3920 850	1.16 1.18 2.49 13.88

【0051】表1のデータに見られるように、M.、M. 。は増加しており、高固体レベルにおいて、特に70% 30 固体において造られた重合体混合物の多分散系(D)は 増加している。

【0052】実施例2A

また、開始剤溶液がM。600を有する20重量%のポ リ (エチレングリコール) を含んでいる以外は、実施例 1 A の手順に従った。平衡において、反応混合物中のア クリル酸の量は、単量体としてまたは重合体としてのど ちらかで、10%であり、そして反応混合物中のポリ (エチレングリコール) の量は10%であった。これ は、後述の表2で20%固体として示した。

【0053】実施例2B

また、開始剤溶液がM。600を有する40重量%のポ リ (エチレングリコール) を含んでいる以外は、実施例 1 Bの手順に従った。平衡において、反応混合物中のア クリル酸の量は、単量体としてまたは重合体としてのど ちらかで、20%であり、そして反応混合物中のポリ (エチレングリコール) の量は20%であった。これ は、後述の表2で40%固体として示した。

【0054】実施例2C

単量体溶液が60重量%アクリル酸脱イオン水溶液であ り、そして開始剤溶液が6重量%過酸化水素(30%) 脱イオン水溶液であり、そしてまたM。600を有する 6 0 重量%のポリ(エチレングリコール)を含んでいた 以外は、実施例1Aの手順に従った。平衡において、反 応混合物中のアクリル酸の量は、単量体としてまたは重 40 合体としてのどちらかで、30%であり、そして反応混 合物中のポリ (エチレングリコール) の量は30%であ った。これは、次の表2で60%固体として示した。 【表 2 】

2 表

実施例	固体(%)	M-	М	D
チ胞の		1870	1570	1.19
2A	20	1900	1590	1.19
28	40	2070	1670	1.23
2C	60	2070		

【0055】表2のデータは、反応性基質であるポリ (エチレングリコール) が存在していてさえも、結果と して得られた重合体混合物のM。は、かなり一定に保た れていることを示している。再び、M. およびDは、増 加した固体のレベルとして増加した。

【0056】実施例3A

温度プローブ、撹拌機、加熱用ジャケット、(heat ing jacket)、出口、および単量体および開 始剤の溶液用入口を備えた155mlCSTRの容積 に、脱イオン水を満たした。撹拌機を廻しそしてこの水 を215℃に加熱した。脱イオン水を、ポンプを用いて 15ml/分の速度で単量体の入口を通して入れ、そし 20 て5m1/分の速度で開始剤の入口を通して入れた。出 口を開いて20m1/分の速度でCSTRの内容物を排 出させ、それにより全製造能力をあげてCSTR中のレ ベルを維持した。次いで、CSTR中にポンプで入れた 水を、30重量%アクリル酸および13重量%ソルビト ールの脱イオン水溶液である単量体溶液、および6. 2 重量%ターシャリーブチルハイドロバーオキサイド (t 表

BHP) および0.9重量%メルカフト酢酸の脱イ オン 水溶液である開始剤溶液、によって置き換えた。これら の溶液は、それぞれ、15ml/分および5ml/分の 速度で、ポンプを用いて同時にCSTRに入れた。 この 結果を後述の表3に示した。

【0057】実施例3B

単量体供給物が、5ml/分で供給した54重量%アク リル酸脱イオン水溶液であり、そして開始剤供給物が、 5 m l /分で供給した3. 8 重量% t BHPおよび 9. 7 重量%デンプンの脱イオン水溶液であり、そして反応 温度が205℃であった以外は、実施例3Aと同じ手順 に従った。その結果を後述の表3に示した。

【0058】実施例3C

ソルビトールをサッカロース(s u c r o s e)に置き 換えへ、そしてメルカプト酢酸を使用しないで、かつ反 応温度を200℃にした以外は、実施例3Cと同じ手順 に従った。その結果を次の表3に示した。

【表3】

3

実施例	Substrate
AE	Sorbitol
3B	Starch
3C	Sucrose

【0059】表3のデータは、種々の反応基質を用いた 本発明方法を示している。この表に見られるように、結 果として得られた重合体混合物のM。、M. およびD は、反応性基質が存在してさえ、かなり一定であること を示している。

【0060】実施例4A

温度プローブ、撹拌機、加熱用ジャケット、出口、およ び単量体および開始剤の溶液用入口を備えた155ml CSTRの容積に、脱イオン水を満たした。撹拌機を廻 しそしてこの水を160℃に加熱した。脱イオン水を、 ポンプを用いて3.1ml/分の速度で単量体の入口を 通して入れ、そして2.9ml/分の速度で開始剤の入 口を通して入れた。出口を開いて6.0m1/分の速度 でCSTRの内容物を排出させ、それにより全製造能力 をあげてCSTR中のレベルを維持した。次いで、CS TR中にポンプで入れた水を、72重量%アクリル酸脱 50

D м. M. 1.35 2480 3350 1.23 2560 3160. 1.28 3190 4080

イオン水溶液である単量体溶液および2重量%過酸化水 素 (30%) 脱イオン水溶液である開始剤溶液、によっ て置き換えた。これらの溶液は、それぞれ、3.1 ml /分および2.9ml/分の速度で、ポンプを用いて同 時にCSTRに入れた。

【0061】実施例4B~4 [は、次の表4に示したよ うに反応温度および開始剤レベルを変えて、4Aと 同じ 方法で行った。実施例4Dおよび4Eは、4重量%過酸 化水素 (30%) 脱イオン水溶液である開始剤溶液を使 用した。実施例4 Fは、単量体溶液が、10g/分で供 給した33重量%無水マレイン酸脱イオン水溶液であ り、そして開始剤溶液が、5m1/分で供給した33重 量%t-BHP脱イオン水溶液である以外は、実施例4 Aと同じ方法で行った。実施例4Gは、単量体溶液が、 8g/分で供給した33重量%メタクリル酸脱イオン水 溶液であり、そして開始剤溶液が、4m1/分で供給し

D

1.92

1.86

1.53

1.31

1.19

1.10

1.89

1.15

1.14

2.13

た4.8重量% t-BHP脱イオン水溶液である以外 は、実施例4Aと同じ方法で行った。実施例4Hおよび *4 I は、単量体溶液が、8 g / 分で供給した33重量% 無水マレイン脱イオン水溶液であり、そして開始剤溶液 、が、4ml/分で供給した26重量%開始剤脱イオン水 溶液である以外は、実施例4Aと同じ方法を行った。実 表

施例4 Jは、単量体溶液が、7 g/分で供給した43重 量%アクリル酸脱イオン水溶液であり、そして開始剤溶 液が、7m1/分で供給した4.3重量%H, O, およ び23.5重量%無水マレイン酸の脱イオン水溶液であ る以外は、実施例4Aと同じ方法で行った。

M.

4280

3520

2770

3070

2380

6830

447

483

471

M.

8220

6547

4250

4010

2840

12800

493

555

実施例	温度 (℃)	開始养	J
		917	M
4 A	160	H ₂ O ₂	2%
4B	190	H_2O_2	2%
4C	220	H_2O_2	2%
4D	160	H_2O_2	4%
4E	220	H ₂ O ₂	4%
4F	220	1BHP	33%
4G	210	tBHP	5%
4H	200	tBHP	26%
41	185	H_2O_2	26%
4.1	185	H2O ₂	4%

【0062】表4のデータは、温度が減少するにつれ て、重合体生成物のM。およびM。が増加することを示 している。また、これらデータは、他の酸単量体のため の、および共重合体の製造のための、本発明方法を示し

【0063】本発明の別の態様においては、バッチ式反 応器で重合を行なうことができる。

【0064】実施例5A

単量体および開始剤のための入口、温度計、圧力計、破 裂用ディスク(rupture disc)、撹拌機、 加熱用コイル (heating coil)、および加 熱用ジャケットを備えた3リットルのフルートロンブラ ンドの圧力反応器(Fluitron brand p ressure reactor) に、最初に、PEG (M. 3400) 700gおよび脱イオン水500gを 仕込んだ。この反応器の内容物を撹拌し、そして反応器 を窒素で不活性化した。圧力が20~25インチHgに 40 なるまで、反応器を減圧した。次いで、反応器の内容物 を150℃に加熱した。2種類の供給物を造った:氷ア クリル酸300gおよび脱イオン水200gの単量体供 給物;および70重量%t-BHP81gおよび脱イオ ン水289gの開始剤供給物。これらの供給物を、撹拌 され加熱された反応器中に、線状におよび別々に2時間 かけて供給した。これらの供給が完了した後、脱イオン 水10gを、洗水として、それぞれの供給用管を通して 流した。反応器の内容物を、150℃において30分間 追加して保ち、次いで60℃に冷却した。このデータを 50 PEGを使用しない以外は、実施例5Aの手順に従っ

536 1920 4090 後述の表5に示した。

【0065】実施例5B 7 0重量% t - BHP溶液32. 25gを使用した以外 は、実施例5Aの手順に従った。そのデータを後述の表

5に示した。 [0066] 実施例5C

70重量% t - BHP溶液48.64gを使用した以外 は、実施例5Aの手順に従った。そのデータを後述の表 5に示した。

【0067】実施例5D

160℃において重合を行なった以外は、実施例5Cの 手順に従った。そのデータを後述の表 5 に示した。

[0068] 実施例5E

最初の仕込みが、PEG(M. 3400)500gおよ び脱イオン水700gであり、単量体供給物が氷アクリ ル酸500gであり、そして開始剤供給物が70重量% t-BHP135gである以外は、実施例5Aの手順に 従った。そのデータを後述の表5に示した。

【0069】実施例5F

最初の仕込みが、PEG (M. 3400) 300gおよ び脱イオン水900gであり、単量体供給物が氷アクリ ル酸700gであり、そして開始剤供給物が70重量% t-BHP189gである以外は、実施例5Aの手順に 従った。そのデータを後述の表5に示した。

【0070】実施例5G

最初の仕込みが、脱イオン水1,200gであり、かつ

表5に示した。 【表 5 】

22 開始剤供給物が、30重量%H, O, 71.4gである 以外は、実施例 5 Aの手順に従った。そのデータを次の

た。そのデータを後述の表5に示した。

【0071】実施例5日

単量体供給物を排除した以外は、実施例5Aの手順に従 った。そのデータを後述の表5に示した。

【0072】実施例5 I

表 5

家性例	重量比	M.	M.	D
2010.00	AA/PEG	2050	1560	1.51
5A	30/70 30/70	2350 2000	1170	1.71
5B 5C	30/70	1410	1090	1.29 1.35
5D	30/70	1450 2710	1070 2030	1.33
5E 5F	50/50 70/30	885	705	1.25
5G .	100/0	1650	1140 235	1.45
5H	0/100 30/70	343 1900	1290	1.47
51	30770			

【0073】表5のデータは、バッチ法として行なった ときの本発明方法の有効性を示している。更にまた、高 温水性バッチ法は、カルボン酸単量体と反応性基質とを 反応させるのに有効である。

【0074】実施例6A

開始剤供給物が30重量%H, O, 71.4gである以 外は、実施例5Gと同じ手順に従った。この結果を後述 の表6に示した。

【0075】実施例6B

最初の仕込みが、脱イオン水926gであり;単量体供 30 給物が氷アクリル酸600gであり;そして開始剤供給 6

物が30重量%H, O, 142.8gである以外は、実 施例5Gと同じ手順に従った。この結果を後述の表6に 示した。

【0076】実施例6C

м.

2810

3510

最初の仕込みが、脱イオン水810gであり;単量体供 給物が氷アクリル酸1, 200gであり;そして開始剤 供給物が30重量%H, O, 285.6gである以外 は、実施例5 Gと同じ手順に従った。この結果を次の表 6に示した。

[表6]

M.

3240

5330

実施例	固体(%)
6A	15
6B	33
6C	50

【0077】表6のデータは、バッチ法によって造った 結果としての重合体混合物の分散性についての固体の影 40 響を示している。バッチ法における水の量が減少するに つれて、分散性は増加する傾向にある。

【0078】実施例7A

温度プローブ、撹拌機、加熱用ジャケット、出口、およ び単量体および開始剤の溶液用入口を備えた155ml CSTRの容積に、脱イオン水を満たした。撹拌機を 廻しそしてこの水を215℃に加熱した。脱イオン水 を、ポンプを用いて 2.7 g/分の速度で単量体の入口 を通して入れ、そして3.3m1/分の速度で開始剤の

3.27 17600 5390 度でCSTRの内容物を排出させ、それにより全製造能 力をあげてCSTR中のレベルを維持した。次いで、C STR中にポンプで入れた水を、75重量%アクリル酸 脱イオン水溶液である単量体溶液、および7重量%過酸 化水素 (30%) およびM.3400を有する42.5 重量%PEGの脱イオン水溶液である開始剤溶液、によ って置き換えた。これらの溶液は、それぞれ、3.1m 1/分および2.9m1/分の速度で、ポンプを用いて 同時にCSTRに入れた。OSTRの内容物を215℃ に維持されたスタティックミキサー (static m ixer)に連続して排出させた。スタティックミキサ ーの内容物を、加熱されていないスタティックミギサー 入口を通して入れた。出口を開いて 6. 0 m l /分の速 50

Ď

1.15

1.52

に排出した。そこで2重量%過硫酸ナトリウム溶液を 1. 6 g/分の速度で加え、そしてその混合物を約40 ・ ℃に冷却した。そのデータを後述の表7に示した。

【0079】実施例7B

単量体供給物を3.2m1/分で供給し;開始剤供給物 が、2.8m1/分で供給した2.7重量%過酸化水素 脱イオン水溶液 (PEGを使用しない) であり; 反応器 の温度および第1スタティックミキサの温度が220℃ である以外は、実施例7Aの手順に従った。そのデータ を後述の表7に示した。

【0080】実施例7C

温度プローブ、撹拌機、加熱用ジャケット、出口、およ び単量体および開始剤の溶液用入口を備えた155ml CSTRの容積に、脱イオン水を満たした。攪拌機を 廻しそしてこの水を205℃に加熱した。脱イオン水

を、ポンプを用いて5m1/分の速度で単量体の入口お よび開始剤の入口を通して入れた。出口を開いて10m l/分の速度でCSTRの内容物を排出させ、それによ り全製造能力をあげてCSTR中のレベルを維持した。 次いで、CSTR中にポンプで入れた水を、45.4重 量%アクリル酸および13.6重量%ソルビトール脱イ オン水溶液である単量体溶液、および2.2重量% t B HPおよび31.8重量%ソルビトールの脱イオン水溶 液である開始剤溶液、によって置き換えた。これらの溶 10 液は、それぞれ、5ml/分の速度で、ポンプを用いて 同時にCSTRに入れた。CSTRの内容物を95℃に 維持された第2のCSTR中に連続して排出させ、それ に過硫酸ナトリウムの12重量%溶液を1g/分の速度 で連続して添加した。そのデータを次の表7に示した。 【表7】

7

表

実施例	反	応着	8		-
	残留 単量体 (ppm)	M.	N.	D	
7A 7B 7C	12,759 14,731 6,667		1890 2130 2370	1.24	
ドフのデー	タは、開始剤	の後重合	用添加	の	,

【0081】表7のデータは、開始剤の 前および後の本発明方法の結果を示している。重合体生 品終生成物

(ppm) 2960 1960 1.51 106 2840 2380 1.19 3.075 4540 3120 1.45

成物の狭い分子量分布は、重合体混合物に開始剤の後重 合用添加がなされた後でも維持されている。

フロントページの続き

(51) Int. Cl. 5 22/02 22/04

庁内整理番号 織別記号 7242-4T и т 7242-4J

FI

技術表示箇所

(72)発明者 ニューマン メイヤー ボートニック アメリカ合衆国ペンシルバニア州オァラン ド, オァランド ミル ロード 509

(72)発明者 グラハム スウィフト アメリカ合衆国ペンシルバニア州ブルー

ベル, クロス レーン 901 (72) 発明者 キャスリーン アン ヒューズ

アメリカ合衆国ペンシルバニア州ブルー ベル, キャスカート ロード 835